

7. 关于符合本国产品标准的声明函

本公司（单位）郑重声明，根据《国务院办公厅关于在政府采购中实施本国产品标准及相关政策的通知》（国办发〔2025〕34号）的规定，本公司（单位）提供的以下产品属于本国产品。具体情况如下：

1. 持续血液净化透析机（型号：multi (Version multiFiltratePRO)）（产品名称1）¹，生产厂为江苏费森尤斯医药用品有限公司（厂名）²，厂址为常熟市古里镇腾飞路1号（生产厂址）。持续血液净化透析机（型号：multi (Version multiFiltratePRO)）（产品名称1）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。持续血液净化透析机（型号：multi (Version multiFiltratePRO)）（产品名称1）的（关键组件）⁴在中国境内生产。持续血液净化透析机（型号：multi (Version multiFiltratePRO)）（产品名称1）的（关键工序）⁵在中国境内完成。

2. 血液透析机（型号：DBB-EXA ESS A）（产品名称2），生产厂为威高日机装（威海）透析机器有限公司（厂名），厂址为山东省威海市火炬高技术产业开发区威高路7号（生产厂址）。血液透析机（型号：DBB-EXA ESS A）（产品名称2）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。血液透析机（型号：DBB-EXA ESS A）（产品名称2）的（关键组件）在中国境内生产。血液透析机（型号：DBB-EXA ESS A）（产品名称2）的（关键工序）在中国境内完成。

3. 腹膜透析机（型号：EZ Pure1000）（产品名称3），生产厂为昆山韦睿医疗科技有限公司（厂名），厂址为江苏省昆山市周庄镇高新路90号（生产厂址）。腹膜透析机（型号：EZ Pure1000）（产品名称3）的中国境内生产的组件成本占比 $\geq$ （规定比例）。腹膜透析机（型号：EZ Pure1000）（产品名称3）的（关键组件）在中国境内生产。腹膜透析机（型号：EZ Pure1000）（产品名称3）的（关键工序）在中国境内完成。

本公司（单位）对上述声明内容的真实性负责。如有虚假，愿承担相应法律责任。

公司（单位）名称（盖章）：广西九州通医疗器械有限公司

日期：2026年9月3日

1. 产品如有型号，请在“产品名称”栏一并填写。

2. 生产厂名与厂址应与生产厂营业执照载明的相关信息保持一致。

3. 该产品的中国境内生产的组件成本占比相关要求实施前，“规定比例”栏可不填，下同。

4. 该产品的关键组件要求实施前，“关键组件”栏可不填，下同。

5. 该产品的关键工序要求实施前，“关键工序”栏可不填，下同。